DIALOG(R) File 351:DERWENT WPI (c) 1998 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007294643

WPI Acc No: 87-291650/198741 XRAM Acc No: C87-123872

Recombinant DNA prodn. of sugar nucleotide - by transforming host cells with portable vehicle contg. sequence expressing enzymes for product synthesis

Patent Assignee: BETLACH M R (BETL-I); GETTY SCI DEV CO (GETT-N)
Inventor: BETLACH M R; DOHERTY D H; VANDERSLICE R W; VANDERSLIC R W
Number of Countries: 003 Number of Patents: 007

Patent Family:

	Pat	ent No	Kind	l Date	App	olicat No	Kind	l Date	Main	IPC	Week	
	WO	8705937	Α	19871008	WO	87US605	Α	19870324			198741	В
,	NO	8704879	Α	19880222							198813	
16	JP	1500560	W	19890301	JP	87502314	Α	19870324			198915	
	EP	380470	Α	19900808	EΡ	87902918	Α	19870324			199032	
	ΕP	380470	B1	19950215	EΡ	87902918	Α	19870324	C12P-	-019/02	199511	
					WO	87US605	Α	19870324				
	DΕ	3751066	G	19950323	DE	3751066	Α	19870324	C12P-	-019/02	199517	
					ΕP	87902918	Α	19870324				
					WO	87US605	Α	19870324				
	NO	179875	В	19960923	WO	87US605	Α	19870324	C12N-	-015/00	199644	
					NO	874879	Α	19871123				

Priority Applications (No Type Date): US 86843349 A 19860324; US 8729091 A 19870323

Cited Patents: 4.Jnl.Ref; WO 8705938

Patent Details:

 Patent
 Kind Lan Pg
 Filing Notes
 Application
 Patent

 WO 8705937
 A E 45
 45

 EP 380470
 B1 E 39 Based on
 WO 8705937

 DE 3751066
 G Based on
 EP 380470

DE 3751066 G Based on EP 380470
Based on WO 8705937
NO 179875 B Previous Publ. NO 8704879

Abstract (Basic): WO 8705937 A

Recombinant DNA method for sugar nucleotide (I) prodn. comprises cloning at least one portable DNA sequence (A), able to direct an alternate host microorganism to produce (I), into a vector which can be transferred to, and replicated in, host microorganisms. These vectors contain elements for expression of enzymes coded for by (A). The vectors are used to transform suitable host microorganisms and the transformants cultured under conditions where the vectors will produce (I).

Also new are (1) plasmids able to direct expression of UDP-glucose pyrophosphorylase; UDP-glucose dehydrogenase; phosphoglucomutase; phosphomannose mutase and GDP-mannose pyrophosphorylase, specifically pA57, pA59 and pT513 and (2) the microorganisms Xanthomonas campestris X872 (ATCC 53471) and E.coli LE 392 transformed with the specified plasmids (ATCC 67050, 67048 and 67047, respectively).

USE/ADVANTAGE - The method is used to produce UDP-glucose, UDP-glucuronic acid and GDP-mannose, which are then incorporated into e.g. polysaccharides (esp. xanthan gum and modified forms), colonic acid (a potential synthetic antigen for use in vaccination) or antibiotics.

Title Terms: RECOMBINATION; DNA; PRODUCE; SUGAR; NUCLEOTIDE; TRANSFORM; HOST; CELL; PORTABLE; VEHICLE; CONTAIN; SEQUENCE; EXPRESS; ENZYME; PRODUCT; SYNTHESIS

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12N-015/00; C12P-019/02

International Patent Class (Additional): C12N-001/20; C12N-007/00;

C12N-015/63; C12P-019/12; C12P-019/30

File Segment: CPI

19日本国特氏疗(JP)

10 特許出願公安

四公表特許公報(A)

平1-500560

@Int_Cl_4	热别記号	庁内整理番号	客左转	平成1年(1989)3月1日
C 12 P 19/30 C 12 N 1/20		7236-4B G-8515-4B	答 左 請 求 子頌等查請求	 部門(区分) 1(1)
15/00		A -8412-4B ×		(全 20 頁)

8発明の名称 組換DNA法を用いる語ヌクレオチドの合成方法

② 特 類 昭62~502314 ⑥ 学出 類 昭62(1987)3月24日

❷翻訳文提出日 昭62(1987)11月17日❷国 祭 出 顧 PCT/US87/00605❷国際公開番号 WO87/05937❷国際公開日 昭62(1987)10月8日

②発 明 者 ビトラッチ,マイケル、アー アメリカ合衆国、コロラド 80303、ボウルダー、ウェスト ムール。 アヘッド サークル 4848
②発 明 者 ドハーティ、ダニエル、エイ アメリカ合衆国、コロラド 0.303、ボウルダー、イサカ ドライチ・プ 719

⊕出 頤 人 ゲテイ サイエンテイフイツク アメリカ合衆国。テキサス 77215−0070, ヒユーストン, ブライ デベロツブメントカンパニー アーパーク 3901

②代理人 弁理士育木 朗外4名

®指 定 国 AT(広域特許),BE(広域特許),CH(広域特許),DE(広域特許),DK,FI,FR(広域特許),GB(広域特許),IT(広域特許),JP,LU(広域特許),NL(広域特許),NO,SE(広域特許),US,US

最終頁に続く

請求の 紙 思

- 1. 様ヌクレオチドの製造のための延載DNA法であって、
- (a) 少なくとも1種頭の娘ヌクレオテドを生産するように代替宿主殺生物を指令することができる少なくとも1つのポータブルDNA配列を用意し:
- (b) 宿主放生物中に移行することができそしてその中で 複製することができるベクターであって、何起ポータブル DNA配列によりコードされている生命成群者の発現のため の質素を含まするペクターの少な、生態でつに、ほポータブルDNA配列をクローニングに
- (c) 前記ポータブルDNAに残る電視する前にベクターを、はポータブルDNAに残の指令のもとで少なくとも1種類の様々のもとで少なくとも1種類の様々クレホテトを生産することができる宿主数生物中に移行せしめ;
- (d) 前記ペクターの競技及び前記雑スクレオチドの合成 のために通当な条件下で前記宿主微生物を培養し;そして場合によっては、
- (e) 前記銭スクレオテドを揺れずる。 ことを含んで成る方法。
- 2. 製造されるべき前記帳スクレオチドがUDPーグルコースである技术の範囲第1項に記載の方法。
- 3. 製造されるべき前記憶スクレオチドがUDPーグルクロンはである請求の範囲第1項に記憶の方法。
 - 4. 製造されるべき前記機スクレオチドがCDP-マンノ

- スである請求の範囲第1項に記載の方法。
- 5. 前記ペクターがpAS7.pAS9及び pTS13から成る群から返択されたものである請求の範囲第1項に記載の方法。
- 5. 前記宿主が設宜報酬である請求の範囲第1項に記載の方法。
- 7. 向記律主がクロストリジウム(<u>Clostridius)</u>薬の知識から選ばれたものである請求の範囲第1項に記載の方法。
- 8. 向記宿主がシュードモナス・プチダ (Pseudomonas pulida) 、シュードモナス・セパシア (Pseudomonas cepacia)、シュードモナス・デニトリフィカンス (Pseudomonas denitificans)、シュードモナス・フルオレッセンス (Pseudomonas fluorescens)、シュードモナス・ストッツェリ (Pseudomonas stutzeri) 、エッシェリシャ・コリ (Escherichia coli) 、及びエンテロパクター・クロアカエ (Enterobacter cloacae) から成る群から選ばれたものである、請求の範囲第1項に記載の方法。
- 9. UDP-グルコース・ピロホスホリラーゼ、UDP-グルコースデヒドロゲナーゼ、ホスホグルコムターゼ、ホスホマンノムターゼ及びGDP-マンノース・ピロホスホリラーゼから成る群から選ばれた酵素の少なくとも1種を合成するように微生物細胞を指令することができる少なくとも1種類のプラスミドを含んで成る製造物。
- 10. プラスミドpAS7。
- 11. アラスミドpAS9。 🎽
- 12. アラスミドotsi3.

9 8 8

13. U D P - グルコース、U D P - グルクロン試及び G D P - マンノースから成る群から選らばれた 1 又は複数の結スクレオチドの微生物的合成を指令することができるプラスミド。

14. X. カンペストリス (<u>X. - caepestris</u>) X872株の微生 切。

15. E. コリ (E. coli) LE392 (pAS7) 株の磁生物。

16. E. コリ (E. coli)LE392(pAS9) 株の微生物。

17. E. コリ (E. coli)LE392(pT\$13) 株の磁生物。

さらに、キサンタンガムの製造のための組換 DNA 法において使用するための代替宿主として望ましいと認められる機つかの数生物は一般に、必要とされる婦スクレオチド前駆体を生産しないか、又はキサンタン生産を可能にするために効果的な量ではそれらを生産しないことが見出された。最近期待されているこの様な組換 DNA 法及び代替宿主の例は、1986年3月26日に出願された、*Recombinant DNA - Hediated Production of Xanthan Gue*と題するHichael A. Capage等の米国特許出願に 844.332号に記載されている。従って、これらの方法においては、キサンタン生合成遺伝子を発現させるのに加えて、必要とされる娘スクレオチド前駆体を生産する

組換DNA法を用いる糖ヌクレオチドの合成方法

発明の背景

これは、1986年3月24日に出租された米国特許出租地 843.349号の一部雑誌出租である。

この発明は確々の博ヌクレオチドの製造のための組換 DN A 法に関し、この観成分は次に、やはり組換 DN A 法により 欲生物的に生産されるポリサッカライドに導入される。

ある個の数生物が工業的に有用な個々のポリサッカライドを生産することができることは古くから知られている。ポリサッカライドの生命成に先立ち、これらの数生物はポリサッカライドの生命成に先立ち、これらの数生物にポリサッカライドの生命成のであることができる数生物でならない。キサンタンガムを生産することができる数生物であるキサントモナス・カンベストリス(Xanthosonas)をおける直接の耐なイでであることが見出されたり、これがある。キサンタンの生命成の経路を説明するにあたり、本発明者等はX.カンベストリス(X. cangestris)における観スクレオチドの合成を担当するDNA配列を見出し、そしてキサントモナス(Xanthosonas)。及びこれに代る信主においてこれらの観スクレオチドを定置するための退換DNA 会に発発した。

ように代替宿主を誘導する必要がある。本発明は一部においてこの技な方法を提供する。

さらに、本発明の方法は、キサンタン以外のポリサッカライドに続き導入することが意図される場合に続来クレオチド生産を誘導するために使用することができる。例えば、生合成制製体として本発明の観スクレオチドの扱つか又はすべてを必要とするキサンタンの変形体である他の種々のガムが固定されている。これらのガムには、1985年8月6日に出願された。A Polysaccharide Polymer Rade by Xanthomogas。と題する Vanderslice等の係属中の米国特許出願地 762.878号に記載されている。

さらに、ここに関示する様ヌクレオチドの製造のための組織 DNA法は、医変製剤としても関心が持たれるある程のポリサッカライドの製造のためにも使用されることが期待される。例えば、E. コリ (E. coll) により生産されるポリサッカライドコロン酸(colonic acid)は、予防接種目的に有用な可能性ある抗原として期待される。コロン酸の生産は前駆体機ヌクレオチドの増加した散生物的生産により開始されては増強されると信じられる。

発尿及び活性を規節する過常の制御機構は外来DNA又は酵素については有効でないから、他の微生物種へのDNA配列の導入はこれらの配列により指令される糖スクレオチドの生理を増強することもできるであろう。さらに、多くの抗生物質例えばストレプトマイセス(<u>Streptoeyces</u>)の種により生産されるマクロライド抗生物質の一般的部態は様々クレオ

チド前延体に由来する関皮分を有する。娘スクレオチドを登っ 遠するための退換DNA 法をこのような微生物に適用して抗 生物質の生合成のために必須の前駆体の利用を増強すること ができる.

- 発明の哲理

この発明の1つの目的は、糖スクレオチドの組換DNA注 による製造方法を提供することである。これらの糖ヌクレオ チドは、種々のポリサッカライドのインービボ合成において、 特に、キサンタン及び1986年3月26日に出取された*Family of Xanthan - Based Polysaccharids Polymers Including Non-Acetylated and/or Non-Pyruvylated Gum and Acetylated or Non-Acetylated Polytetraner Gue'と題する Boherty等の米国特許出額% 844.435中に十分に記載されて いる、キサンタンに構造的に関連する新規なポリサッカライ ドの合成において使用することができると期待される。

これらの観スクレオチドの組織DNAによる合成を促進す るため、本発明の他の目的はこれらのポータブル配列を含有 するペクターを提供することである。これらのペクターを組 換系において使用して、微生物的に生産されるポリチッカラ イドを生成せしめるのに十分な量のセスクレオチドを生産す ることができる。

この発明の追加の目的及び利点は一部は明知書に記載され、 又はこの免死の実施によって知られるであろう。これらの自 的及び利点は恐付された請求の顧問において具体的に指摘さ -

ベクターに指ポータブルDNA配列モクローニングし:

- c) 前記ポータブルDNA配列の指令のもとで捷スクレオ チド合成のための生合成酵素を生産することができる宿主欲 生物へ、塩ポータブルDNA区列を含有する前記ペクターを 路行业与的:
- d) 前記ペクターの維持及び前記練スクレオチドの合成の ために通当な条件下での前記宿主欲生物を培養し:そして場 合によっては、
- e) 前記機スクレオテリを保証的表: を含んで成る。三年の行気が

前記の目的をさらに達成するため、そして本発明の目的に さらに使って、前記のボークブルグス人ピ列の少なくともし つをそれぞれが含有する一連のブラスミドが提供される。特 に、プラスミドpAST-, pAS9及び pTS13が開示される。さらに、 ホスホグルコムターゼを欠くX、カンペストリスの収異体 1872が提供される。キサントモナス・カンペストリス1872株 は、1986年3月21日に、American Type Culture Collection (ATCC), Rockville, Naryland に、受託番号M 53471として 寄託された。プラスミドpAS9を担係するE、コリLE392(pAS9)、 プラスミドpAS7を担待するE. いり LE392(pAS7)、及びプラ スミドpTS13 を担待するE、コリ LE392(pTS13) が、1986年 3月21日に、それぞれた67050 . た67048 、およびた67047 として寄託された。

前記の一般的記載及び以後の詳細な記載はいずれも単に残 示しそして説明するためのものであって、請求の範囲のよう

れる手段及び組合わせにより実現され、そして達成されるで あろう。

これらの目的を達成するため、そして本発明の目的に従っ て、セスクレオチドの製造方法が記載される。この様なセセ虫 クレオチドの披成分は、1986年3月26日に出版された*Reco. abinant - DNA Mediated Production of Xanthan Gum' と題 するCapage等の米国特許出顧ル 844,332に記載されている方 注及びベクターを用いて、キサンタンのごときポリサッカラ イドに導入されるであろう。

ポータブルDNA配列は合成配列でも制限断片(*矢然* DNA配列)でもよい。好ましい監視においては、ポータブ ルDドA配列はX...カンペストリスのライブラリーから単型 され、そして代替宿主に移行される場合、少なくとも1種の 奴ヌクレオチドの生産を指令することができる。

さらに、前記の目的を造成するため、そして本発明の目的 に従って、前紀のポータブルDNA配列を用いて、キサンタ ンガム及び他のポリサッカライドを製造するために使用する ことができる糖スクレオチドの微生物的生産をもたらす超級 DNA注が開示される。この組織DNA注は:

- a) 少なくとも1種類の様ヌクレオチドを生産するように 代替宿主数生物を指令することができる少なくとも1のボー タブルDNA配列を調整し:
- b) 宿主殺生物に移行することができそしてその中で複製 することができるベクターであって、生合成部業をコードす る前記ポータブルDNA配列の発気のための因子を会有する

にこの発明を限定するものではないと理解すべきである。怂 付図面は、この明母書に組み込まれそしてその一部を構成す るものであって、この発明の種々の具体例を例示し、そして この記載と相俟ってこの発明の原理を設防するために役立つ 50TA4..

図面の簡単な提明

第1回は、UDPーグルコース、UDPーグルクロン益、 及びGDP-マンノースの合成のための生合成経路を示すも のである。

第2回は、程準混合物中のUDP-グルコース、GDP-マンノース、UDPーガラクチュロン酸及びUDPーグルク ロン数の高速液体クロマトグラフィーによる分離を示す。各 化合物について 240~300ma の累外線スペクトルが示されて

第3因は、UDP-グルコース、UDP-グルクロンは、 及びUDP-ガラクチュロン證を欠く変異様(クラス1)の 代表である1872株からの細胞抽出物のクロマトグラムを示す。 注目の経域において浮出するピークのスペクトルが乗2図の それとの比較のために示される。

第4図は、GDP-マンノースを欠く収異株(クラス2) の代表であるX869株からの細胞抽出物のクロマトグラムを示 す。注目の領域において溶出するピークのスペクトルが第2 図のそれと比較するために示されている。

第5回は、UDPーグルクロン紋及びUDPーガラクチュ

ロン数を欠く変異体(クラス3)の代表である1871はからの 細胞抽出物のクロマトグラムが示されている。注目の領域にご おいて溶出するピークのスペクトルが第2回中のそれと比較 するために示されている。

第6回は、UDP-グルコース、CDP-マンノース、UDP-グルクロン粒及びUDP-ガラクチュロン酸を欠の受異な(クラス 4)の代表である1866なからの細胞独出物のクロマトグラムを示す。注目の領域において溶出するピークのスペクトルが第2のそれと比較するために示されている。

第7回は、変異株X649 (クラス1) におけるUDP-グルコース及びUDP-グルクロン設の合成を防止する欠損を構定するプラスミドptS13 の速成の段階を示す。

第8回は、変異体X736(クラス3)におけるUDPーグルクロン数の合成を防止する欠損を捕充するプラスをドpAS9の 造成の危険を示す。

第9回は、変異株X652(クラス4)におけるUDPーグルコース、GDPーマンノース及びUDPーグルクロン酸の合成を防止する欠損、並びに変異株X711及びX712(クラス2)におけるGDPーマンノースの合成を防止する欠損を補充するプラス3ドpAS7の速成の段階を示す。

第10図は、パラコッカス・デニトリフィカンス(Paracoccus denitrificans)からの知飽抽出物のクロマトグラムを 示し、UDP-グルコース及びGDP-マンノースは存在す るがしかしUDP-グルクロン数は存在しないことを示す。

第11図は、第10図に示したパラコッカス・デニトリフ

スー l ーホスフェートー U D P ーガラクトース・カリジル・トランスフェラーゼ反応は起こり得ない。

キサンタンガムをインピギ生産することができないX、カンベストリスの要異な(Gum一株)は、UDPーグルコニス、GDPーマンノース及びUDPーグルクロン酸が供給でいた。GDPーマンノース及びUDPーグルクロン酸が供給でいた。GDPーマンノース及びUDPーグルクロン酸が供給でいた。A 大いにいることができる。キサンタンをインピトロ生産することができない。ボリノラーで、カンを収録は、サンスフェラーで及びボリノラーで、アン生命収録は(近トランスフェラーで及びボリノラーで、インと大いている。 弁案書質が使きれた場合によりでは、チルコースの経過などをのに、チルコースの経過などをのに、チルコースの経過などをの代謝を次が非常に係り、この場合をサンタンを取の追求するが、この場合をサンタンを取の追求するために必要な辞彙を欠いている。

この様な変異体は、X.カンベストリスのトランスポゾン 変異誘発の後にGumーコローーを除い、そして添加された UDPーグルコース、GDPーデンノース及びUDPーグル クロン粒の存在下でキサンタンのインピトロ生合成を分析す ることにより得られた。特定の雑ヌクレオチド欠損は、彼ヌ クレオチドを抽出しそして協抽出物を高速液体クロマトグラ フィー性を用いて分析することによりインピボで固定された。 4 種類の変異様のクラスが同定された。これらには、1) ィカンスの知飽論出物中のUDPーグルコース及び他のゥリジン含有化合物を確認するスペクトルを示す。

第12回は、第10回に示したパラコッカス・デニトリフィカンスの細胞治出物中のCDP-マンノースの固定を確認するスペクトルを示し、そしてこの図中に観察される、後に溶出する化合物がアデノシン含有化合物であることを示す。

好ましい経理の具体的な記載

この発明は一般に、組換DNA法を用いての、種々の絶え クレオチドの合成に関する。以下の具体的な記載は、例として、キサンタムガム及び及びその変形物の製造においても有 用なUDPーグルコース、CDPーマンノース及びUDPー グルクロン酸の製造の記載を用いる。

様ヌクレオチドリDPーグルコース、GDPーマンノース及びリDPーグルクロン設はキサンタンガムのための生合成経路の直接削減体である。 Vanderalice等、前掲、(引用によりこの明知客に組み入れる)により記載されているようにはこれらの化合物のすべてが必要である。 様トランスフェラーゼの特異性のため、ADPーグルコースのごとき他の練ヌクレオチドの合はキサンタンの削延体として役立つことができない。 X. カンペストリスでの前延3種類の必要な終ヌクレオチドの合はおが第1型に示されている。キサントモナス・カンペストリスに検出可能な過度のリDPーガラクトースを育さず、従ってB. コリのごとき他の知面において観察されるグルコー

UDPーグルコース、UDPーグルクロン設及びこれらの化合物に由来する他の諸スクレオチドの合成を欠くもの:2)
GDPーマンノース及び関連化合物の合成を欠くもの:3)
UDPーグルクロン設及び関連化合物の合成を欠くが、しかしUDPーグルコースはそうでないもの:並びによりUDPーグルコース、UDPーグルクロン設、GDPーマルスのび関連化合物の合成を欠くものが含まれる。UDPーグルコース及び関連化合物の合成を欠くものが含まれる。UDPーグルコースのUDPーグルクロン設への転換に一段降過程であるから、変異体クラス3は明らかにUDPーグルコースデナーでを欠いている。他の変異体クラスは増スクレオチドの生合成に必要なインピトロ辞票活性の分析により特は付けられた。

グルコース-6-ホスフェート及びスラクトース-6-ホスフェート及びスラクトース-6-ホスフェート及びスラクトース-6-ホスフェート及びスラクトース-6-ホスフェートからUDP-N-アセチルグルコサミンは細胞型中ではガラム除性細胞及びグラム保性細胞型中では近日である。UDP-N-アセチルグルコサミンは細胞型中にはUDP-グルコース及びGDP-マンノースの生合成にはおいてホスフェートと反応して他の様又クレオチド、例えばADP-グルコース及びTDP-グルコースを生成することができる。UDP-グルコース経路において、UDP-グルコース・ピ

ロホスファターでの遺伝子が例4に記載したようにして単純された。この遺伝子中の変異は、UDPーグルコースのみならずこれに由来する他の婚スクレオチド、すなわちUDPーグルクロン設及びUDPーがラクチュロンはの合成を防止して単題された。この遺伝子も例3に記載するようにして単題された。この遺伝子も例3に記載するようにして単題された。この遺伝子も例3に記載するようにして単型された。由来する他の様スクレオチド、すなわちUDPーガラクチュロン設の合成を防止する。この様な匹効果(polar effects) は次にスポリンペストリスにおけるキサンクン生合成のみならでリポポリッカライド合成を玻璃する。これはその工程のための語スクレオチドの供給を変速することによる。

さらに、GDPーマンノースの合成を欠損した変異体が見出された。これらの変異株はマンノース上で正常に増殖し、そしてそれ故に知由中に共通に見出される部業である解析 2、すなわちホスホマンノースイソメラーゼを有する。従って、これらは例 9 に記載するように酵素 1 1 及びノ又は 1 2 を欠りしていなければならない。交差ハイブリダイゼーションマング及び制理地図は、これらの変異体をすることを示す。これらの変異接中に挿入された場合に GDPーマンノースの合成を悪起するプラスミドが開発された。このプラスミドの辞記を例 6 に示す。さらに、このプラスミドは、ホスホグルコムターゼ(pgm)及びGDPーマンノースを生度することができない変異様の Gumー欠損を補充する。この変異は

む領域内の又はそれを挟むDNAと交差ハイブリダイズしない。 オファージの交差ハイブリダイゼーション、 制限断片分析及び遺伝的補充により 2 個の異る変異座がプラスミド pAS7中に同定された。これらのプラスミドの違成及び遠加の情報が第7回~第9回に示され、そして後紀の例において一層詳細に検討される。

前記のごとく、知恵がキサンタンガムを含成するためには UDP-グルコース、GDP-マンノース及びUDP-グル クロン飲が絶対的に必須である。前題体としてそれぞれアセ チルーコエンザイム人及びホスホエノールピルピン数を必要 pgmの発現を調節するため制御遺伝子内にあるか、又は pgm構造遺伝子それ自体の中にあるであろう。

ホスホグルコムターゼのみを欠く他の変異は1872が見出された。この明知者に記載する方法により、当集者は応用可能な科学の現状に照らして、この遺伝子の野性型コピーを担持するプラスミドを遺成することができる。

すなわち、直接のキサンタン前壁体の合成のための遺伝子 が本発明者等によって同定された。これらの遺伝子は、UD Pーグルコース、G D Pーマンノース及び U D Pーグルクロ ン数の合成のために必要とされる酵素のための遺伝子を包含 する。これらの酵素をコードする遺伝子の野性型コピーを含 むプラスミドがイファージ中に造成された遺伝子ライブラリ ーから得られた。トランスポゾンにより誘導された糖ヌクレ オチド欠損変異株からの染色体DNAのクローン化された DNAセグメントを担持するペクターRSF1010 から成る退袋 プラスミドの**Pーラベル化プラスミドDNAが同定された 接クローン化断片はトランスポゾン及び周辺(Clacking)染色 体DNAを含すする。この様な退換体はCapage等、前掲、に より記載されているようにして容易に単型することができる 3 種様の多コピー広宿主域プラスミドが下記の例中に一層詳 紀に記載される根據的技法を用いて造成された。これらのプ ラスミドpTSl3 、pAS7及びpAS9は、それぞれ前記の変異クラ スし、2、及び3の株を補充するDNAを含有する。さらに プラスミドpAS7はクラスもの変異株を補充する。これらのプ ラスミドのいずれも、キサンタン生会成遺伝子ぞれ目体を全

とするアセチル化及びピルピル化によるキサンタンの依頼に ガムのレオロジー特性に影響を与えるが、その生合成のため にアセチル化及びピルピル化は必須ではない。さらに、これ ら後者の前延体はいずれも知菌代謝の必須成分である。UD Pーグルコース、GDP-マンノース及びUDP~グルクロ ン数は独らかの知菌において共通の観ヌクレオチドであるが しかしすべての細葉これらのすべてを有するわけではなく、 又はキサンタン合成を支持するのに十分な量でこれらを有す るわけではない。X、カンペストリス以外の生物体における キサンタン生合成経路の発現は、特ヌクレオチド前駆体がそ の様な代替宿主中で、好ましくはキサンダンガムの経済的生 直を支持するのに十分な速度で、合成されることを必要とす る。UDP-グルクロン数をほとんど又は全く有しない若干 の代替宿主が両定された(例7)。高速でのキサンタン合成 を得るためには、この様な株にUDP-グルコース・デヒギ ロゲナーゼの遺伝子を担持するDNAを挿入することが必須 であろう.

代替宿主中での観スクレオチド生合成遺伝子の発現のための基本的要件はX、カンペストリスにおけるそれに類似している。必要なIXは複数の遺伝子が致色体への組み込み又はプラスミド上での起持により安定に維持され得るような意味でこれらが宿主に挿入されなければならない。遺伝子遺成物は、宿主が適切なeRNAを合成しそしてそれを機能的蛋白質に翻訳し、それが好ましくは協新宿主中で相対的に安定であるようなものでなければならない。さらに、宿主は、観スクレ

オチドモれ自体の合成のための基質及びコファクターを提供することができなければならない。

広宿主域を有する高コピー数プラスミド及び低コピー数プラスミドの両者が存在する。プラスミドへの通切な地スクレオチド生合成地伝子の挿入はすでに起っている。プラスミドをE、コリからX、カンペストリスの変異様に移行せしめたのと関様な経復でこの機なプラスミドを代替宿主に導入するために形質転換(transforeation)又は接合(conjugation)を知いることができる。これらの広宿主域プラスミドは一般にグラム陰性初間に感染するであろう。所望によりなにクラム陰性初間に移行せしめることができるシャトルベクターが存在する。プラスミドの挿入及び境特に復準的方法により確認することができる。

代替宿主中での遺伝子の発現は扱つかの方式でモニターすることができる。すなわち、遺伝子から転写されたまRNAをハイブリダイゼーションにより検出することができ、蛋白質自体をイムノアッセイ又は概能測定により検出することができ、そしてあらかじめ欠損していた様ヌクレオチドを確立されたクロマトグラフ法により同定することができる。1又は幾つかのこれらの技法による分析が、所望により、発現を最適化するための遺伝子造成物の調整を可能にするはずである。

類似の外部環境、例えばpH及び温度が維持される場合は特にそうであるが、代替宿主の超認内環境はX。カンペストリスのそれにおそらく類似しているであろう。キサンタンの生合成は広い温度範囲、すなわち12で~37でにおいて行わ

受性についてスクリーニングすることにより追加の観ヌクレオチド変異様が得られた。これらの様は、野性豊米、カンペストリス及びキサンタンの生合成それ自体を欠損するGumー変異様を設す扱つかの毒性(virelest)ファージに対して耐性であることが延明された。

インピトロにおいてGum・であるがインピポにおいて Gum-である株において特定の糖スクレオチド欠損を固定 するために次の方法が用いられた。各様からの単雄されたコ ロニーを拾い上げ、そして 125㎡のエルシンマイヤーフラス コ中2%のグルコーズを含むY連連地(部母エキス3g、マ ルトエキス3を及びペプトンを配がまり10日に接種した。 培養物を多りて、250mmにてなる味味、又に置りが出るまで インキュペートした。5.50機械物をYM場地から災量減と してゲルコースを含有する改変PACE培地(5gのEB.PO.、5 g Ø K : BPO . . Q. 2 g Ø HgSO . - 78:0 . 0.53 g Ø (NR.) : SO . . 0.006 g Ø 8.80, . 0.006 g Ø ZnC & . 0.003 g Ø FeC & . 6H:0及び0.02gの CaCℓ: /ℓ) に移し、そして30てにて 24時間増殖せしめた。培養物を違心分離により収得し、 PACE塩で 2 国決浄し、そして 600meでの吸光が 100となるの に十分な容量のPACE中に再態層りた。サンプル1.5 ㎡を、環 皮を20mmにするのに十分な量のグルコースを含む50㎡の エルレンマイヤーフラスコに入れた。各サンプルを30七の 水浴中で400rpmにて10分間インキュペートし、次に1㎡を 取り出し、そしてエッペンドルフ達心チュープ中Q1㎡の 11N姓位に加えた。このチューブにキャップを付し、内容

れるが、その速度は27でと37での間において最高である ことがインビボ研究から知られる。明らかに、様スクレオチ ド前駆体の合成を担当する辞素はこの証器において機能的で なければならない。最初の分析は27で~30でにおいて行 われるであろう。

程々の宿主での特定の領ヌクレオチドの生産への本発明の 技法の広範な適用は、この明初書に含まれる数末に照らして 当業による可能性の範囲内にあるものと理解すべきである。 従って、下記の例は単に例示的なものであり、請求の範囲の ごとく、この発明を限定するものではない。

この例は、インピポにおいてGum-である様々のX.カンペストリス株において周定される特定の様スクレオチド欠様について検討する。

域ヌクレオチド合成が欠損している変異体の最初の収集物を、Capage等、前提、に記載されているようにして、トランスポプン変異決免の後にインピポでキサンタンを生産でつから得た。接できない。 ス・カンベストリスなのから得た。接でつかり、ス・カンベストリロアーグルコース、GDPーマンノース及びUDPーグルクロン設が供給された場合にインピトロでキサンタンを生産することが使わた。 たいらの変異体が色素トルイジンブルーに対して感受性であることが見出された。他のGumー技をトルイジンプルー感

物を満動使拝襲中で5秒間混合し、次にチューブをドライア イスーアルコール浴中に入れた。すべてのサンプルを処理し た後、チューブをドライアイスから取り出し、宝温にて解波 し、そして5分間遠心して知数破片をペレット化した。上清 を、あらかじめ冷却した15mのコニカル違心チュープに入 れ、そしてドライアイスーアルコール浴中で連絡した。波は したサンプルを流路蛇垣機に入れ、そして蛇垣した。各チュ - プの内容物を、トリエチルアミン(アルドリッチ)により、 pH & 5 に調整された 4 0 aitリン設から成るBPLC設衡級 0. 2 al に得解した。サンプルを0.45mフィルターを通して進過して ミクロサンブルバイアルに入れ、そしてL6m× 250mの C18逻辑イオン対カラムに注入することにより 4 0 で、 0.8 #/分のੑ透で分析した。周一の条件下で行われた機体と促 持時間を比較することにより、そして注目の領域で溶出する 化合物のスペクトルを試験することにより、縄ヌクレオチド を同定した。

増スクレオチド変異様のもつのクラスを次の方法を用いて 固定した。

- (1) UDPーグルコース及びUDPーグルクロン設を合成することができない変異は:
- (2) G D P マンノースを合成することができない変異 株:
- (3) UDP-グルコースを合成することができるが、しかしUDP-グルクロン数を合成することができない変異様: 及び

(1)UDPーグルコース、GDP-マンノース及びUD P-グルクロン製を合成することができない変異株。

そ変異なクラスの代表的なクロマトグラム及び認定的なスペクトルを第2回~第6回に示す。クラス1.3、及び4の変異体はまた、X、カンペストリスのリポポリサッカライド 耐軽体であるUDP-ガラクチュロン酸を合成しなかった。 これらのデーアとに基ずけば、X、カンペストリスはUDP ーグルクロン酸からUDP-ガラクチュロン酸を合成しなければならない。

X.カンペストリスの野性型味からの抽出物はキサンタンの生合成のために必要な観ヌクレオチドのすべてを有していた。第1表に示すように、キサンタンの生合成経路それ自体に欠損を有するGum-変異株は、野性型細胞よりも高速度の削延体観スクレオチドを有していた。

第1表

野性型X.カンペストリス及びキサンタン生合成酵素自体に 欠損を有する変異株中のUDPーグルコース、GDPーマン ノース及びUDPーグルクロン数の相対量

	じDP- グルコース	G D P - 7 2 / - 2	リDP- グルクロン数
X. カンベストリスS4-L	1.0	1.0	1.0
X. カンペストリスX648	2.5	4.7	2.0
X. カンペストリス1655	3.5	5.4	1.9
X. カンベストリス1705	4.2	7.1	2.0-

及び知数彼片を独去した。パスツールピペットを用いて上清を注意深く独去し、次に 130.000×8の平均違心力にて回転パケットローター中で違心分類することにより相助質面分と取る分とに分離した。知数質成分を含有する上清をデカントし、そして一70でにで複結した。各限含有ペレットを1.0 mの10PS 18CC 8。提供成に再想通し、そして中にり一70でにで複結した。 短子ののために必要ななテンドでは現外中に通常見出される。 田数数からの田数質成分の分離がFADPの運元と共役する解析的数定を容易にする。 KADPS オキンダーをは重複を解析であり、そして独去又は不活性化されない確多。運気されたビッジンヌクレオチド(この蓄積が反応を追訴するために使用される)を急速に再放化することができる。

各細数質論出物中の質白質適度を、標準としてウシ血液アルブミンを用いて、 Lowry等、 J. Siol. Chem. 193:265-275 (1951) (引用により特にこの明知客に組み入れる)を用いて決定した。各抽出物中のグルコース-6-ホスフェート・デロゲナーゼの活性は、グルコース-6-ホスフェートの6-ホスホグルコンはへの数化中に生成する KADPHの蓄積に基く 340mmにおける吸光のに加を追訪することにより決定された。この酵素は X. カンベストリスによるグルコースの代料におけるキー酵素であり、そして内部対照として役立つ。反応条件は第2要の翻注に記載する。

グルコースー6-ホスフェートをUDP-グルコースの直接の前駆体であるグルコース-1-ホスフェートに転換する

これらのデーターは、野性型培養物におけるキサンタン: 成の速度が前駆体絶スクレオチドの供給により制限される。 とを示している。

94 2.

この例は、様ヌクレオチド合成を欠くX。カンペストリンのトランスポゾンにより誘導された変異様におけるホスホシルコムターで活性を記載する。

終ヌクレオチド合成を欠くことがあらかじめ見出されてい るトランスポゾン変異技から細胞質菌分及び酸菌分を調整し た。陪性対照として役立てるためにX、カンペストリス54・ (XRRL 81459)の抽出物も調製した。培養物を、プレート上の 単篇されたコロニーから1%のグルコースを含むYM培地: #に移し、そしてチュープローラー上で定常期まで増殖せし めた。1%のグルコースを含有するYT培地(8gのトリフ トン、5gの酵母エキス及び5gの MaCA / E)100㎡を収を する 500セアラスコ2本に2mの培養物を接種し、そして 3 0 でのインキュペーター中300rpmの振とう機上に置いた。 2.4時間後、培養物を一緒にし、そして建心分離した。 細説 ペレットを 100mのリン酸硬衡化塩溶液 (pE7.2) 中で2匝 洗浄し、次に10mm HgC & 。を含有する50mm MOPS 技術法 (p87,2) 中に20マノッガとなるように再怒覆した。知能 から残留培地を除去するためにこの方法を用いた。15,000p: にてフレンチプレスを2回進すことによって慈禧和数を破坏 した。最短海岸物をDNAアーゼで処理することにより粘度 を保下せしめ、次に 2,500×gにて遠心分離して未破砕細数

ホスホグルコムターゼも記数官 百分において測定した。ムターゼ活性は可逆的であるため、基質としてグルコースー1ーホスフェートを用いた。さらに、シグマ・ケミカルネエから 婦人した特製されたグルコースー6ーホスフェートデヒドロ ゲナーゼを反応混合物に過剰に加えた。 HADPHの形成速度が 反応体中に存在するホスホグルコムターゼによりグルコース - 5. - ホスフェートが生成する速度を示すものである。反応 条件及びアッセィの結果を集2要に要約する。

第 2 五

X、カンベストリスのトランスポゾン・読事様スクレオチドで 変異株の知覧質拍出物中のグルコース - 6 - ホスフェート・ デヒドロゲナーゼ (CGPD) 及びホスホグルコムターゼ (PG M) 活性。酵素活性は neol /分/電質白質として示す。

田 株	じDP- G D グルコース・マン	P - ノース	U D P - グルクロン登	G6PD (*)	PGA (*
54 - L	+	•	+	268	238
X649	-	•	•	182	411
1652	-	-	· –	255	2
X711	•	-	+	144	191
X712	•	-	•	154	223 .
1736	+	•	-	184	496
X826	+	+	-	154	276
X871	+	•	-	97	348
X828	-	-	-	148	7
1866	-	-	-	151	1
x869	+	-	-	163	535
x872 (**	-	-	-	104	2

(a) 0.05 Mの知恵質百分(約10 M/Mの蛋白質)を添加することにより反応を開始した。反応混合物は40 m3 Tris - HC& (pH 8.6)、5 m3 mgC & a を1.0 Mの合計容量中に含有した。

同様に、X652はホスホグルコムターゼ活性をほとんど又に全く有しない。GDP-〒ンノース合成のみに欠損を有する変異株…X657、X711、X712及びX869株…は、正常なホスホグルコムターゼ活性を有する。X736、X826及びX871株はUDP-グルクロン酸を生産することができない。これらも正常なホスホグルコムターゼ活性を有する。

51.3.

この例は、TalOで誘導された変異な中の結束クレオテド欠 接のマッピングの方法を記載する。

据スクレオチド代語に欠機を確認をTelO - 協議変異技のすべてについて、各要異技からのTelO - 周辺(flanking) 致色体配列をクローニング変形にとによりでラスミドプローブを得た。 スペンタをプローですることにより、各プローブにハイブリダイズするがしかしま。かどペストリスの野性型DNAのセグメントを阻待する人組設体を得た。これらのファージをブラーク精製し、そしてこれを用いて、TelO及び周辺(flanking) DNA を含有するプラスミドプローブへの交要ハイブリダイズにより糖スクレオチド変異をマッピングした。

いずれの観スクレオチドプロープも、ギサンタン生合成経路でれ自体の遺伝子を含有する DNA 領域内にマップしなかった。変異株X649について野性型 DNA を含有するファージは他の観スクレオチドプローブのいずれともハイブリダイズしなかった。同様に、変異株X736 BNA中のTalO挿入領域からの野性型 DNA を含有するファージは他の観スクレオチドプローブにハイブリダイズしなかった。従って、これらの株中

(b) 反応条件はG68Dの場合と関係であるが、グルコースー 6 ーホスフェートの代りにグルコースー 1 ーホスフェートを使用した。反応混合物はさらに 1 e 7 ジチオスレイトール、0.2 e 7 グルコースー 1 . 6 ージホスフェート、及びシグマ・ケミカル社製の 1 0 ユニットのG6PDを含有した。

(c) ATCC た 53471として否託されている。

すべての抽出物は97~268mmot /分/電蛋白質の範囲の有意な活性のグルコースー 6 ーホスフェート・デヒドロゲナーゼを有していた。じDP-グルコースを合成することができる変異なから調製されたすべての抽出物において、ホスポグルコムターゼ活性は19immot /分/電蛋白質以上であった。 UDP-グルコースを合成することができない、X649以外のすべての変異な(X828 、X652、X865、及びX872) からの抽出物はほとんど又は全くホスポグルコムターゼ活性を有しなかった。この様な欠損はUDP-グルコースの合成を防止するために十分である。

X649株は糖ヌクレオチドのUDP-グルコース系統を生産することができない。表現形質的には、これは Ta903変異株であるX872株に類似する。しかしながら、X649は正常のホスホグルコムターで活性を有するが、X872はこの酵素を欠損している。X649はUDP-グルコース・ピロホスホリラーでそれ自体に欠損を有するに違いない。

X652株は縄ヌクレオチドのUDP-グルコース系紋及び GDP-マンノース系統を生産することができない。これらの縄ヌクレオチドを欠く Ta903変異株であるX828及びX866と

の欠損遺伝子は他の糖スクレオチド遺伝子にリンクしていない。

プラスミドpTX652.pTX657.pTX711及びpTX712は、クローン化されたX.カンペストリスDNAを含有する退換メファージのオーバーラップするセットにハイブリダイズした。プラスミドpTX711は、pTX652.pTX657及びpTX712にハイブリダイズするメファージのすべてではないが扱つかにハイブリダイズした。

X652はまたじDP-グルコース又はUDP-グルクロン設を生産することができないから、X652株中の変異とGDP-マンノースの合成を防止する変異との関連は予想外であった。X652中の変異はUDP-グルコース及びGDP-マンノースの合成に影響を与えるトランスアクト(transacting),制御遺伝子中に、又はUDP-グルコース合成のために必須の対策をコードするがしかしGDP-マンノース遺伝子の発現に対極効果(pelor effect)を発揮する構造遺伝子中に存在するのであろう。

84.4

この例は、プラスミドpTS13 によるX649株中の変異の構定 チ世界する。

すべての観スクレオナド変異体をトランスポゾン変異決発により得た。X.カンペストリスのゲノムDNAのメライブラリーを、UDPーグルコース及びUDPーグルコン数の合成に欠損を有する変質体1649からのトランスポゾンTalO・周辺(flanking)数色体配列をクローニングする (Capage等、刷

民、に記載されているようにして)ことにより誘導されたア ラスミドpTX649を用いてプローブした。pTX649プローブにパ イプリダイズする人組換体10個が固定された。

そメクローンのDNAについて制限補化及びゲル電気泳動を行った。これらの補化パターンにおいて、1649株中では変異している X.カンペストリスDNAの野性型断片が同定された。この 6.5 % 下記 1 断片を分取用アガロースゲルからの電気溶出により積型した。この Pst 1 断片をp8R322の Pst 1 部位にクローニングしてプラスミドPT6.5を作った。pT16.5及びプラスミドRSF1010 をEcoR [で補化し、そして質プラスミドを一緒に連結することにより他のプラスミドを造成した。形質妊娠後に E. コリにストレプトマイシン耐性及びテトラサイクリン耐性を付与する能力によりハイブリドプラスミドを選択した。このキメラブラスミドpT.13 は 6.5 kt Pst 1 断片を含有する(第7図)。

次に、このプラスミドを、 pRK2013により指令されるトリパレント・コンジュガル・トランスファー(triparental conjugal transfer)により X. カンペストリスK649株に移行せしめた。

pTS13により担支されたクコーン化 5.5 kb断片は変異様 X649を補完する。X649への移行のための pTS13のメイティング (mating) 混合物をRi(及び Strep上にプレートした場合、コロニーのすべてがGum+であり、そして野性型と区別することができなかった。3 温のGum+キシソ接合体(exoconjugate)を分析し、そしてこれらがプラスミドを含有する

P - グルコースを生産する能力を付与することができる。 <u>好る</u>

この例は、プラスミドpAS9によるX736株中の安異の補充を 説明する。

X736中Tal0押人の領域からのX、カンペストリス製色体 DNAを含有する5個のメファージ1組を単離した。

これらのよ736(一・ファングをボデンブロットハイブリダイゼーションによりスクリーニングして、注目の野性型Pst 断片を含する比較的大きなDNA断片を開定した。 4 退換体からのDNAを接つかの制度エンドスクレアーゼにより消化し、そして同じセットの酵素で切断された野性型致色体 DNAの対照と共にアガロースゲル上を泳動せしめた。 次に、この情化物を、放射性ラベルされたpTX736ブラスミド DNAによりプローブした。接つから異るよ736(+) 単離体の Sel i 消化物がこのプローブとハイブリダイズする 9 kbの断片をもたらした。野性型染色体 DNAの Sel i 消化物もこのプローブにアニールする 9 kbのバンドを生成した。 4 736 退損体に比較的小数の Sel i 断片を生成したので、 4 から pRM79へのショットガンクローニングを行った。 プラスミドベクター

ことが示された。さらに、プラスミド・キュアー(curing)・実験を行った。この実験においては、1649(pTS13) そ、プラスミドの皮失を促進する条件で増殖せしめ、そして次にプラスミドを選択するであろういかなる変刑も存在しない状態でプレートした。機つかの実験において、これらのプレート中に有定な頻度(10~50%)でGum-ココニーが観察された。この様なGum-単離体3個を試験し、プラスミドpTS13 が失われていることが示された。しかしながら、この実験からのGum+単難3個はすべて pTS13を保持していることが示された。しかしながら、この実験からのGum+単難3個はすべて pTS13を保持していることが示された。近近ろであることを主張している。

X649株及び pTS13を含有するX649株から抽出物を調製した。 プラスミドを有するX649からの抽出物は、スペクトル分析及 び保持時間により決定する場合、UDPーグルコースを有し ていた。X649のみからの抽出物はそうではなかった。

X649からの抽出物は正常な量のホスホグルコムターゼモ有する (例1) から、UDPーグルコースの合成を防止する酵素の欠債はUDPーグルコース・ピロホスホリラーゼをコードする遺伝子中に位置しなければならない。この遺伝子はプラスミドpT513 中に含まれている。このプラスミドはRSF1010のキメラであるから、X.カンペストリス以外のグラム路性短回に移行することができ、そして採用値がグルコースー1ーホスフェートを生産する能力を有するならば、それにUD

p1H79は、チトラサイクリン耐性遺伝子内に位置するユニーク Sal I 部位を含有する。従って、 p1H79及び J736(+)
DNAの両者を Sal I により捕化し、そして捕化生成物を一緒に連結した。連結反応物を用いて E. コリを形質妊娠し、アンピシリン耐性形質妊娠体を選択し、そしてそれらの 650 個をチトラサイクリンに対する感受性について試験して退換体プラスミドを同定した。 10 個の Amp*Tet*早離体が見出された。プラスミド DNA をこれらの形質妊娠体から抽出し、そして制限エンドスクレアーゼ消化及びアガロースゲル電気体動により分析した。注目の退換体が見出された。クローン化された 9 kb Sal I 断片を含有することプラスミドをp1S9と命名した(第8 図)。

1736 Gun - 欠損の補充を求めて、このプラスミドをX.カンペストリスに移行せしめた。プラスミドpAS9をX736のリファンピシン耐性誘導体(X1017と称する)及び Rif* 野性型 (Gum +) 株X77 に動員(mobilize)した。これらの動員は、pRX2013によって指令される標準的トリペレンタル・コンジュガル・トランスファー(triparental conjugal transfer)により行った。リファンピシン(E. コリ供与体及び動員は(mobilizer atrain)に対して選択するため)及びストレプトマイシン (pAS9の存在について選択するため)上にプレートすることにより、注目のプラスミドを選換するX.カンペストリス接合体(conjugant)を選択した。 X1017へのpAS9のメイティング(mating)の Rif* 及び Strep* 子孫はもっぱらGum + であった。3個のGum + 誘導株を選択し、そして

フラスミドについて選択した。3個すべてが明らかにプラス ミドpAS9を含有していること、及び制限エンドヌクレアーゼ 消化により決定する場合このアラスミドはなんらの明確な転 珍(rearrangement) を受けていないことが見出された。さら に、プラスミド"硬化(curing)実験を行った。この実験にお いては、X1017(pAs9) をプラスミドの表失を促進する条件下 で増殖せしめ、そして次にプラスミドを選択するであろうい かなる薬剤も存在しない状態でプレートした。このプレート 中で、有意な頻度でGum-コロニーが観察された。このよ うなGum-単離体3個を試験し、そしてプラスミドpA59が 失われていることが見出された。しかしながら、この実験か らの3個のGum+単離はすべてpAS9を維持していることが、 見出された。プラスミドの存在とGum+表現型との間の推 関関係は、Gum+の性質が延旋によるものでけなくむしろ プラスミドに抵待された遺伝子の発現によるものであること を主張している。

変異体X736はUDPーグルコースを生産することができるがしかしUDPーグルクロン数を生産することができないから、UDPーグルコースのUDPーグルクロン数への転換を担当する単一の酵素UDPーグルコース・デヒドロゲナーゼが欠損している可能性が最も高い。この酵素のための遺伝子はプラスミドpAS9上に含まれる。

₽£ 6.

この例はプラスミドpA57によるX652. X711及びX712株中の 変異の補充を説明する。

IGS2からの X1043の異る抗生物質耐性が、これに狭くを、コリ供与体に対する逆の選択を促進した。プラスミドpAS7の移行の後、 X1043にGum+表現型に国復した。菌株がpAS7を失った場合この表現型はGum-に復帰し、Gum+表現型はXGS2株中でトランスポゾン挿入により不活性化された染色体 DNAのプラスミドにより抵持されたコピーの発現によるものであることが示された。

例3において示したように、X652、X711及びX712株中の変異にX.カンペストリス質色体上に繋がっている。プラスミドp157は、トリペレングルメルティングにおける接合による変異株X711及びX712人の存行の後、反似の・表現型を回復した。研究された独立プラスを「を製った場合Gum-になった。

X711及びX712株はX652株と青楼にはDP-マンノースを合成することができない。プラスミドpA57はこの能力を回復せしめ、そしてそれ故にGDP-マンノースの合成に必要な好景をコードする遺伝子を含有している。

X652はまたUDPーグルコースの欠損を有する。この欠損 はX652はにおけるホスホグルコムターゼの欠失(例2)と一 数する。GDPーマンノー大生合成に必要な酵素をコードす る遺伝子を含有する同じリンケーンがホスホグルコムターゼ の視途遺伝子又はホスホグルコムターゼの発現を調節する制 値遺伝子をも含有する。

<u>64 7.</u>

この例は代替宿主における雑スクレオチドの蓄積を説明す

様スクレオチド変異体X652からのトランスポゾンTe10+用
・ 辺(「lanking) 数色体配列をプラスミド85F1010 にクローニングすることによって誘導されたプラスミドpTX652により、
X. カンペストリスのゲノムDNAのメライブラリーをプローブした。変異体X652はUDP-グルコース、GDP-マンノース又はUDP-グルクロン数を生産しない。pTX652にハイブリダイズする退換ファージをプラーク精製した。pTX652によりプロープされたこれらのファージの新環情化物のサザンプロットは、トランスポゾン挿入の部位に対応する野性配列を含有する9kb B a e H I 断片を固定した。

この9kbBaeHIS片を精製し、そしてプラスミドptN79のBaeHI部位に連結した。連結混合物を用いてE、コリを形質転換し、そしてアンピシリン耐性形質転換体を選択した。これらをテトラサイクリン感受性についてスクリーニングした。ptN79のBaeHI部位への外来DNAの排入によりテトラサイクリンに対する耐性をコードする遺伝子が不活性化されるであろう。9kbBaeHIS所と含有するプラスミドpAS7をこの方法により各、(第9図)。

次に、 pRK2013により指令されるトリパレンタル・コンジュガル・トランスファーにより、プラスミドをE、コリから X. カンペストリスX1043 に移した。pTX652をX. カンペストリス株X77(X. カンペストリス#RRL-BI459 S4-L から得られたりファンピシン耐性変異株) にメイティングし、そしてテトラサイクリン選択を課することによって相関性退 者を行わせることにより X. カンペストリスX1043 が得られた。

å.

パラコッカス・デニトリフィカンス (Paracoccus denitrificans)(ATCC 17741) 、シュードモナス・ストッツェリ (Pseudomonas stutzeri)(ATCC 17582) 、及びシュードモナ ス・パーフェクトマリナ(Pseudomonas periectomarina) (ATCC 14405)中の観ヌクレオチドを、X、カンペストリスの ために開発された方法を用いて分析した。すべての生物を、 炭素減として2%グルコースを用いて12時間増殖せしめた。 細胞を集め、洗浄し、そしで 600maにおける吸光が 100とな る推に再些遇した。この細胞ペレットは、絶気的増殖のため に要求されるチトクロームの合成を抑制解除した駁変矩節に 典型的なピンク色を有していた(増殖中の酸素制限に典型的 な反応)。次に、25eR研放塩を追加の電子受容体としてイ ンキュペーション混合物に含めた。毎週延蓮派を20m3グル コースと共に、硝酸塩を伴って又は伴わないで多分間インキ ュペートし、そして例1に記載したようにして埋放により拍 出した。抽出物を連絡乾燥し、TEA-リン放験街板中に浮 解し、そしてBPLCにより分析した。注音の領域中のピークの スペクトルにより確認する場合、パラコッカス・デニトリフ ょカンスはUDP-グルコース及びSDP-マンノースを有 していたが、UDP-グルクロン酸の量は検出不能であった (第10~12図)。 同様に、シュードモナス・パーフェクトマ リナ及びシュードモナス・ストッツェリはUDPーグルコー ス及びCDP-マンノースを有していた。いずれの生物から の抽出物中にもUDP-グルクロン酸は検出されなかった。

例3において記載したようにして、トリパレンタル・ノイティングにおいて接合により、プラスミドpAS9をE。コリ供与体からこれら3種類の記菌のすべてに挿入して、UDPーグルクロン酸を合成することができるようにこれらの体を修正することが意図される。

G4 8.

この例は、糖スクレオラド合成に欠損を有するX、カンペストリスのトランスポゾン誘導変異様におけるUDPーグルコースピロホスホリラーゼ活性を記載する。

1649位はUDPーグルコースを生産することができなかった(5月1)が、しかしホスホグルコムターで活性を育していた(5月2)。下記の実験は、この株中の変異がUDPーグルコース・ピロホスホリラーで活性に影響を与えること、及びUDPーグルコース・ピロホスホリラーでの遺伝子がプラスミドptS13 上に含まれることを示す。

じDP-グルコース・ピロホスホリラーゼ活性の分析を容易にするため、X649株のTalO挿入を担持するストレプトマイシン窓受性リファンピシン耐性株3個を造成した。1つのこのような株X1023 は、Capage等、前掲、により記載されている遺伝子置換法により造成された。他の2個の株X1024及びX1025は染色体動員(mobilization)により造成された。X649(例4)の糖スクレオチド欠損を補充するプラスミドpfS13を X1023、X1024及び X1025に挿入して、それぞれX1041、X1039及び X1040を得た。さらに、プラスミドpfS13 を G u m - リファンピシン耐性株X77 に挿入して X1052株を生じさせた。

*コース・ピロホスホリラーゼ遺伝子を担持していることを示すものである。

pTSI3がUDPーグルコース・ピロホスポリラーゼ遺伝子を有することを確認するため、電子受容体としてNABPを用いて他の変異体により追加の実験を行った。暗果を振り表に要約する。異る抽出物過度における多数の過度の結果が示される。

<u>312</u>

X. カンベストリスの報節質高分中のほびを一グルコース・ ピロホスホリテーゼ活性(上分間)量は繁華与り生成する NIDPE.の量 amod として表示

室 は	UDPデダルコースでは日本スホリラーゼ
X77	6.74. 3.46. 3.18
X1023	1.83
X1024	1.12
X1025	0.57
X1040	23.0. 8.83
11041	41.1. 45.9. 42.6: 39.3
x1052	40.3. 42.1. 43.8

X1023.X1024及び X1025保はピロホスポリラーゼ活性をほとんど又は全く有しなかった。 X1025及び X1023株中の欠損を補充するプラスミドを含有する X1040及び X1041株は高い

これらの体、及び陽性対照として设立つX、カンベストリ 大X77 から例 2 に記載したようにして知識質菌分を興製した。 UDP-グルコース・ピロホスホリラーゼにグルコース~1 ーホスフェートとUTPとをUDP-グルコースとピロホス フェートとに妊娠する。このは反応は可逆的である。Lieberaen等、Proc. Xatl. Acad. Sci. USA 55: 625-622(1970)(引用 によりこの明知書に組み入れる)により記載されているよう によりこの明知書に組み入れる)により記載されているよう にして、ホスホグルコムターゼ及びグルコース~6 ーホスフェート・デヒドロゲナーゼの添加によりに以及はKADPの選 にして、デヒドロゲースからのグルコース又はKADPの選 元にUDP-グルコースからのグルコース・1ーホスフェート トの形成をカップリングすることによりUDP-グルコース・ は、Tris報衝滅の代りに HEPES級衝滅を使用し、そして反応 は、Tris級衝滅の代りに HEPES級衝滅を使用した。 発化ナトリウム (5em) を添加してピロホスファターゼ活性を図客した。

N A D を用いる実験において、 X1023株に5.4mmof / 電蓋 白質/分のUDPーグルコース・ピロホスホリラーゼ活性を 有しており、これは、野性型株X77 のUDPーグルコース・ ピロホスホリラーゼ活性 72.2mmof / 電蓋白質/分の10 % 未満であった。 X1023反応混合物における 340mmの吸光の増 加のほとんどすべてがUDPーグルコース・ピロホスホリラーゼ活性それ自体によるものではなく競争反応によるもので あった。 X1039株は 18.7mmof / 電蛋白質/分のUDPCピロホ スポリラーゼ活性を有しており、 X1023における活性より 4 信高かった。この結果は、プラスミドpTS13 がUDPーグル

活性を有していた。関係に、 X1052はプラスミドptS13 を含有しない野性意見検X77 より非常に高い活性を有していた。 ptS13は高コピー数プラスミドであるプラスミドR5F1010 に由来するから、この活性の差異は遺伝子量効果を反映したものであろう。 X77及び X1040株の細胞質治出効を再度誤製し、今国は恒温サンブルコンパートメントを禁者した分光光度計中でピロホスホリラーゼ活性を直接測定した。比番性は、

X77及び X1040についてそれぞれ 149及び 53.4mmo4 / 電費 白質/分であった。

これらの結果は、X649中の変異がUDPーグルコース・ピロホスホリラーで活性の独立によりUDPーグルコースの合成を防止することを確認するものである。この活性は、UDPーグルコース・ピロホスホリラーでの遺伝子を返待しているに違いないプラスミドof513 により固複され得る。

UDPーグルコース・ピロホスホリラーで活性をさらに、 In903ジリーズの結果クレオチド変異株からの組動質抽出物 中で例定した。反応混合物は Maffを含有しなかった。結果を 第4支に示す。

著しま

ホスポグルコムターゼ (PCM) 活性があらかじめ測定された Tn903セスクレオチド変異株の独出物中のUDPーグルコース・ピロポスポリラーゼ活性 (UDFG-PPアーゼ:neof /分/m面白質)

E #	欠失機スクレオチド	UDPG - PP7 - t
X77		9.4
X826	UDP-GleA	10.5
X871	UDP-GlcA	31.1
X828	UDP-GIC. UDP-GICA. GDP-man	28.5
1866	UDP-Glc. UDP-GlcA, GDP-max	17.3
1869	GDP-San	5.88
X872	UDP-Glc. UDP-GlcA	86.2

すべての旅が認定可能なピロホスホリラーゼ活性を有していた。ホスホグルコムターゼ活性の不存在は、X828, X866及びX872技がUDP-グルコースを合成することができないことを説明するのに十分である。

<u>91 9.</u>

この例は結スクレオチド合成に欠損を有する、X、カンペストリスのトランスポゾンー誘導変異様におけるホスホマンノムターで活性を記載する。

あらかじめ周定された娘スクレオチド変異様(例1)から の細胞質拍出物を例2に記載したようにして課盤した。マン

(2000ユニット/ at) 及び0.05 at のGSPD (1000ユニット/ at) の混合物から、1 ユニットは 1 分間に 1.0 μ eo t e の 古質を生成物に 転換する量。

反応速度は数分間後に直線的になる。この時間はリン酸化された物中間体が定常速度に達するために必要な時間である。これらの直線的速度は反応流合物に含められた短距質指出物の量に比例する。便宜上、実際の反応速度を決定するのではなく、マンノースー1ーネスフェートの存在下でのSADPH₂の生成と非存在下でのそれとを30分間のインキュペーションの後に比較することによう見減M環境を決定した。結果を第6表に要約する。

ノースー6・ホスフェートをGDP-マンノース・ピロホスホリラーゼの基質であるマンノース・1ーホスフェートに任 負する酵素であるホスホマンノムターゼ(PMM)について、 これらの抽出物を測定した。酵素反応は可逆的である。

測定(第5表)はPindar及びBucke、Biochee.J. 152:617-622(1975)(引用によりこの明知者に組み入れる)の方法から改変したものであり、この方法においては酵素ホスホマンノース・イソメラーゼ(PMI)、ホスホグルコースイソメラーゼ(PGI)及びグルコースー6ーホスフェート・デヒドロゲナーゼ(G6PD)の添加により、マンノースー6ーホスフェートの生成がSADPの還元にカップリングされる。

35 E

キサントモナス・カンペストリスにおけるホスホマンノムターゼ活性の選定のための反応混合物

海 报	ed
10 =n NADP	0.10
10 aff マンノースートーホスフェート	0.10
1 = 1 グルコースー1 . 6 - ジホスフェート	0.02
カップリング酵素(い	0.02
100 on システイン ECE	0.05
100 eff HEPES 級街液 (pH 7.9)	0.50
水及び抽出物	0.21

" 0.10=0PMI(380==> F/=) . 0.05=0PGI

56.8

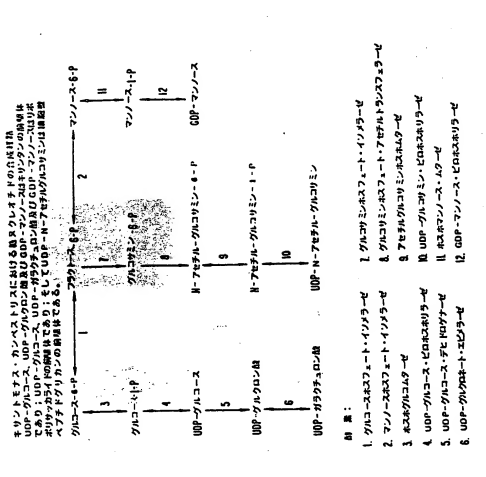
G D P ーマンノースを合成することができない観スクレオチド変異体の用胞質抽出物中のホスホマンノムターで活性。マンノースー1 ーホスフェート (M I P) を伴わないか又は伴う30分間のインキュペーションの後に 340mmにおける吸光を測定した。

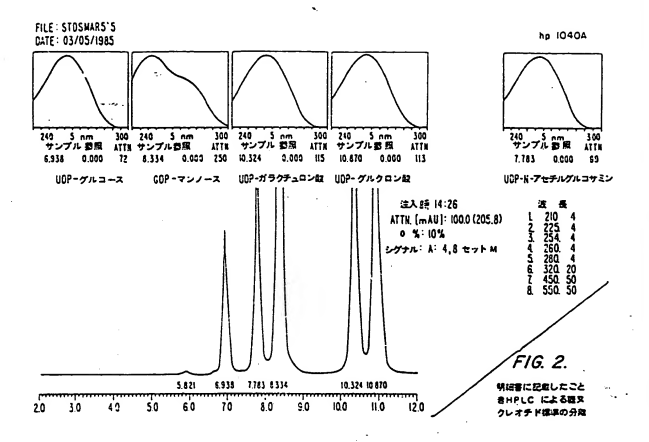
盛 株	将スクレオチド欠債	340meにおり HIPに依存す	する吸光の る特別
652	GDPMan, UDPGIc, UDPGIca	Ħ	2
711	GOPMan	有	9
712	GDPNaa	*	'n
828	GOPMan. UDPGlc. UDPGlc4	*	9
866	GDPMaa. UDPGlc. UDPGlc4	*	L
869	GDPRen	有	b

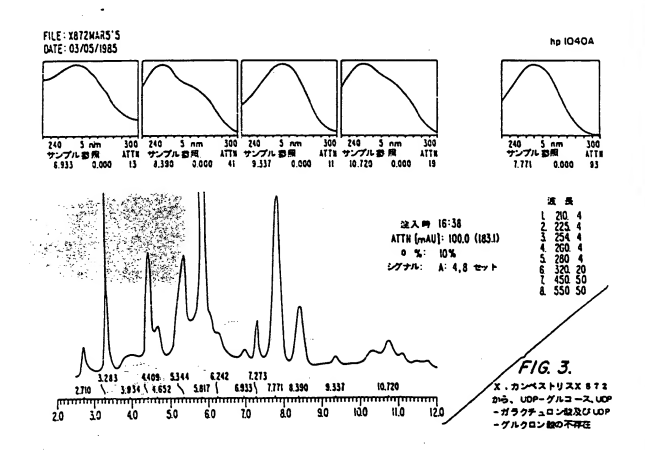
最初に1865抽出物がマンノース・1 ーホスフェートの添加後に 340mmにおける吸光の増加を示した。しかしながら、この増加をホスホマンノムターゼ活性に帰することはできなかった。反応速度は直線的ではなく、得られるべき最大吸光よりはるかに下方で平らになった。1866の抽出物は、グルコース・6 ーホスフェート・デヒドロゲナーゼ活性について測定した際なお活性であった(0.77 mod / d/分)。1866株は明らかに P.M.M.活性を欠損している。

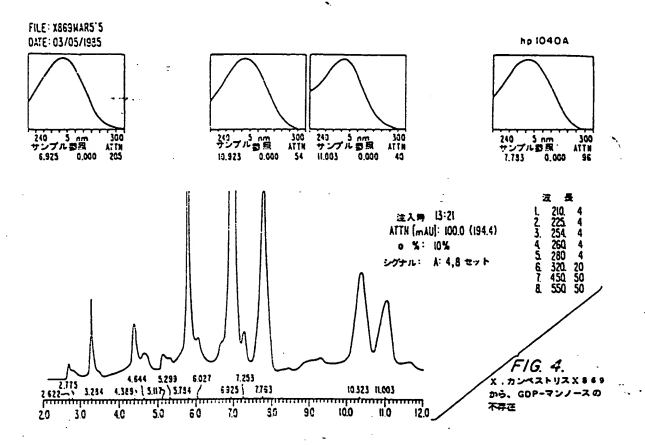
他のすべてのGDP-マンノース変異様はホスホマンノム ターゼ活性を有していた。これらの変異様においてGDP- マンノースの合成を防止する欠損調素はGDP-マンノース・ ピロホスポリラーゼでなければならない。GDP-マンノー スの合成を防止する、1652、1711及び1712中の欠損はプラス ミドpAS7によって修正されるから、このプラスミドはGDP ーマンノース・ピロホスポリラーゼの遺伝子を退待している に違いない。

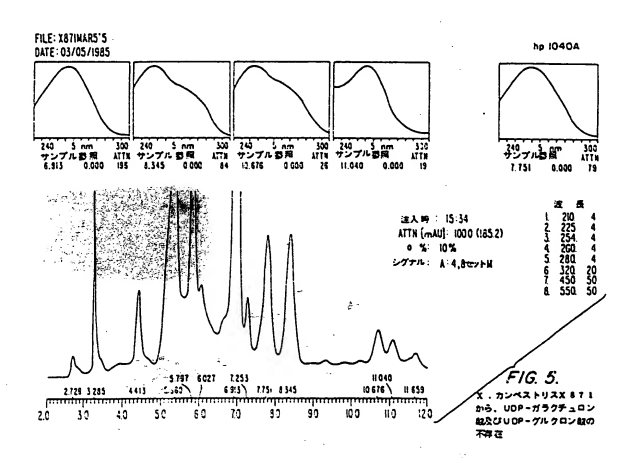
この発明の方法及び主成物において種の変更を行うことができることが当業者には明らかであろう。従って、添付された緑水の延囲及びその均等の範囲に入る限り、この発明の変更はこの発明に属することが意図される。

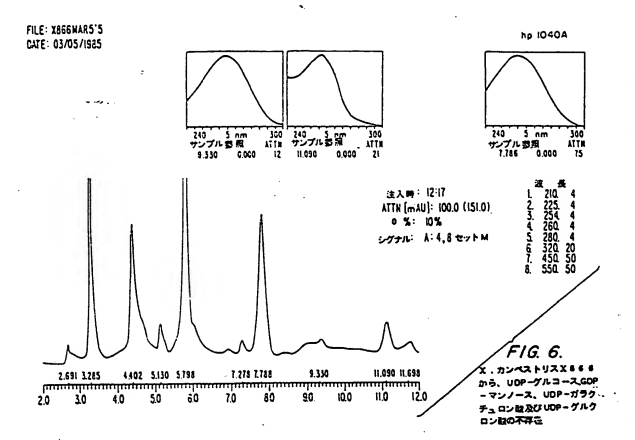


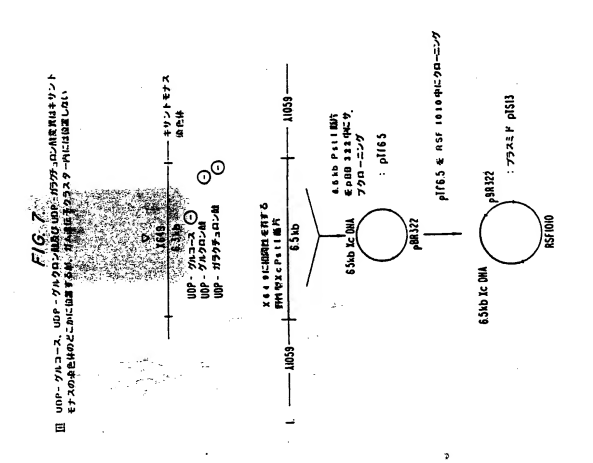




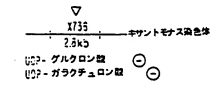


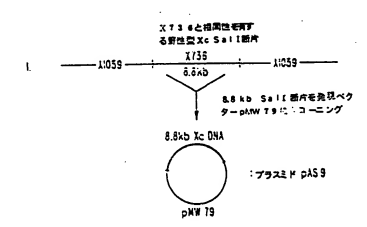


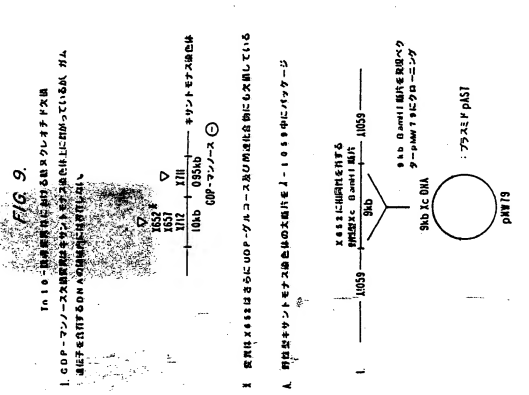




II UDPーゲルクロン記及びUDPーガラクチュロン記支票はキサントモナス染色体のどこかに位置するが、ガム選出子クラスター内には位置しない

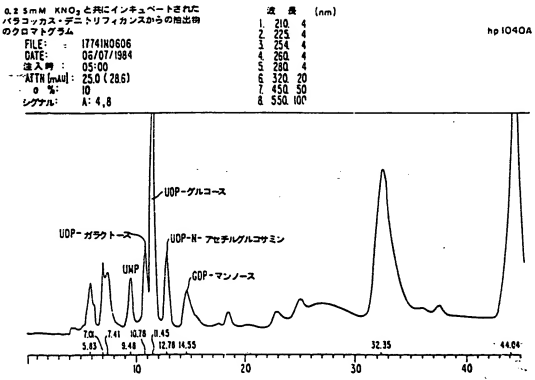




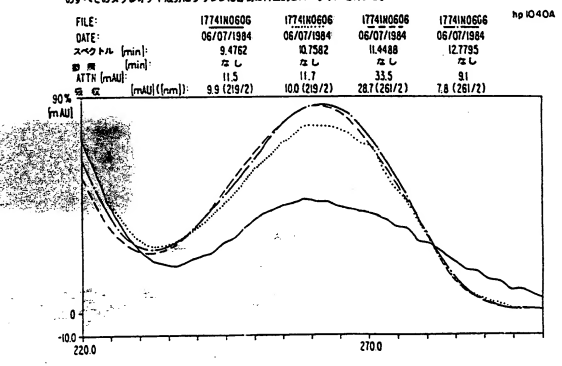


*



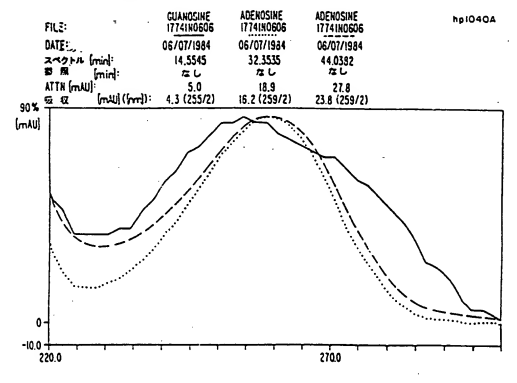


F/G. //
パラコッカス・デニトリフィカンスからの抽出物中に見出される化合物のスペクトル。この図中のすべてのヌクレオチド応分はフリジン化合物の特徴的なスペクトルを有する。

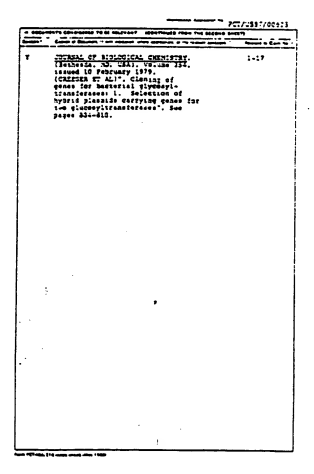


G

FIG. 12 パラコッカス・デニトリフィカンスからの抽出物に見出される化合物のスペクトル。 各化合物のスクレオチド成分はそのスペクトルに思いて同定された。



			.7317/23653
	14 700 OF SUBJECT OF THE TWO T		
t PC	C107 19/01,19/11/C107 1	7/30 CL 28 13/90:CL 28	:: :: :: : : : : : : : : : : : : : : : :
<u> </u>	433 ***: 433/13.3:35/1*	12.3:434/234:-3 <u>3_3:</u> *	
. *****			
1			
	1-1-1-1	.: <u>motor b-ma</u>	
٠	433, *1,43,91,1*1.3.	231.317.549.812	
2.5.			
	733:::		
	A and desired the real of the last the	and the second a last gainst the second	
			TITLE ABOVE
A. A. 3A.	3E 117515 13A*** 1	EVALUES: SUCAR WILLE	CT :: 113.
	ARCONSONANT DAY		
- 00600	1475 ED4M 0 (068 70 00 01),2440°		
	\$ 10 at 10 September, 11 and september 1000		
	COURSES OF SACTORICUS	man of spine and all and a spine a	
¥. ?			2,3,3-17
•	3.2.1. Veluse (4). (4) (487. (3888712.87-45)	Camping Parallel	.,,,,
	ending for 552 series	desire services	
	ending for GDP menses	Ct Cottod State	
	aucerd Proudymenas and	401 SOLAT SOURCE	
	access the later	4.4.4.4.	
	DEVELOPMENTAL BIOCOMY SYLVELOPMENTAL BIOCOMY SYLVELOPMENTAL BIOCOMY 1945, (PIRES ET.ALI:	1 2 1 2 TO 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	
¥	SEVELOPMENTAL BIGLOOK.	(Your York and a	3-2-
7	37). Volume 120. teese	d August	37
	1 088: (P1899: RP: AL1::		
		MA-440-64	
	cleated of a care cost	ileachtery.	
	to a COP-Glucose pyros	Masangrylase	
:	to a USP-Glucate pyra; skil of Distroctelius	Masangrylase	
;	to a COP-Glucose pyros	Masangrylase	
;	to a USP-Glucoso pyrs; skyl of Dictyostelius see pages 169-18.,	heegharylese diagendous	1-17
; *	to a UTP-Glacete pyray and of Dirivostellus see pages Jel-Jd., JOURNAL OF BIOLOGICAL	Mespherylase dideideus*	1-17
¥ .	to a UTP-Glacete pyray and of Dirivostelius see pages Jel-Jd., JOURNAL OF BIOLOGICAL	Mespherylase dideideus*	1-17
¥ .	to a USP-Gluckise pyrap sxia of Dictyostelius see pages 169-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL (Sernesse, NJ. USA). V 1 saued 10 January 1986	Masparylese diagnity and Chinistay. Column 137.	1-17
*	to a USP-Gluedia pyrs; axia of Dirvostelius See pages 100-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL [Seznesia, AS. USA]. tsued 10 January 1946 "Cloning and expression	CHEMISTRY, JOLUM 157, L. (COUTO ET AL).	1-17
*	to a USP-Gluckise pyrap sxia of Dictyostelius see pages 169-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL (Sernesse, NJ. USA). V 1 saued 10 January 1986	CHENISTRY, Olume 157, (COUTO ST AL), In in	1-17
*	to a UTP-Gluedue pyray axia of Dirivostelius see pages Job-Lu, JOHANAL OF BIOLOGICAL [Setnesia, AJ, USA], tisued 10 January 194 "Cloning and expression Excherichia toli of a transferace from the	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	1-17 /
* :	to a CDP-Glacks: pyrs; axix of Dirivottelus See pages 308-36, JOCKNAL OF BIOLOGICAL (Bathesia, NJ. UEA). Isanesia, NJ. UEA). Cloning and expression Exchericity coil of a	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	1-17
*	to a COP-Glacone pyrsy and of Directory of the See pages 308-304, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL OF JOCKNAL OF	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	1-17
Y	to a COP-Glacone pyrsy and of Directory of the See pages 308-304, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL OF JOCKNAL OF	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	1-17
Y .	to a COP-Glacone pyrsy and of Directory of the See pages 308-304, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL OF JOCKNAL OF	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
T torre to	to a COP-Glacone pyrsy and of Directory of the See pages 308-304, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL OF JOCKNAL OF	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
T teams of the second of the s	to a COP-Glacone pyrsy and of Directory of the See pages 308-304, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSUES OF JOCKNAL OF BIOLOGICAL OF JOCKNAL OF	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
Y	to a COP-Glacene pyray and of Dirivottelium See pages 367-36, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSINGS AND USAN ISSUE OF JAMES 1984 Cloning and expression of a transferace from the diamed systemy lating pages 378-382.	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
- James of Street, Str	to a CTP-Gluedue pyra; axia of Dirivostelus see pages 188-16. JOURNAL OF BIOLOGICAL [Betnesia, NJ. UEA]. issued id January 1984 "Cloning and expression Excherichia coil of a transforace from the linaed glycocylation p pages 173-182.	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
A State	to a COP-Glacene pyray and of Dirivottelium See pages 367-36, JOCKNAL OF BIOLOGICAL ISSINGS AND USAN ISSUE OF JAMES 1984 Cloning and expression of a transferace from the diamed systemy lating pages 378-382.	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
	to a UTP-Gluedue pyra; axia of Dirivostelus see pages 188-16. JOURNAL OF BIOLOGICAL [Setnesia, NJ. CSA). I stude 10 January 1984 "Cloning and expression schotichia coli of a III nest of the second color interest to the	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	1-17
To Common	to a UTP-Gluedue pyra; axia of Dirivostelus see pages 188-16. JOURNAL OF BIOLOGICAL [Setnesia, NJ. CSA). I stude 10 January 1984 "Cloning and expression schotichia coli of a III nest of the second color interest to the	CHEMISTAT, COURS 157, (CUUTO ET AL). IN IN 1994, BARNOS/L- INPACAS BARNOS/L- INPACASIAN-	
To Common	to a UTP-Glucius pyrs; and of Dirivostelius see pages 188-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL (Betnesia, NJ. UEA). 'Suned 10 January 1984 'Cloning and expression Eacherichia ent of a transferse free the Lineed glycoeylation p pages 378-382.	CHENISTRY, GLACELEVISTRY, COLUMN 157, (COUTO ST AL), In in year sanney!- spereding- sthery', See	1-17
To Common	to a UTP-Glucius pyrs; and of Dirivostelus see pages 188-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL ISSTAND IN JOURNAL OF BIOLOGICAL Escherichia coit of a translatate from the dilanced glycopylation p pages 379-182.	CHENISTAY, GLACKISTAY, GLACKI	
To Common	to a UTP-Glucius pyrs; and of Dirivostelius see pages 188-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL (Betnesia, NJ. UEA). 'Suned 10 January 1984 'Cloning and expression Eacherichia ent of a transferse free the Lineed glycoeylation p pages 378-382.	CHENISTRY, GLACELEVISTRY, COLUMN 157, (COUTO ST AL), In in year sanney!- spereding- sthery', See	
To Common	to a UTP-Glucius pyrs; and of Dirivostelus see pages 188-16., JOURNAL OF BIOLOGICAL ISSTAND IN JOURNAL OF BIOLOGICAL Escherichia coit of a translatate from the dilanced glycopylation p pages 379-182.	CHENISTRY, GLACELEVISTRY, COLUMN 157, (COUTO ST AL), In in year sanney!- spereding- sthery', See	



優先指主張 母1987年 3 月23日母米国(US) 90029,091

(3

母発 明 者 バングースライス、レベツカ, アメリカ合衆国, コロラド 80303, ボウルダー, タントラ バグブリユ。 ク サークル 1011